DAMPING AGENT INHIBITING EXTERNAL BEAM IN LUMINESCENT SPECIFIC CONNECTION TEST

Publication number: JP61082165 Publication date: 1986-04-25

Inventor: JIYON EFU BAADO: JIYON DABURIYUU

DEIMINSUKII: BUINSENTO EI MARINKOBUITSUCHI

Applicant: MASUTO IMIYUNOSHISUTEMUZU INC

Classification:

- International: G01N21/76: G01N33/53: G01N33/531: G01N33/533;

G01N33/536; G01N33/543; G01N21/76; G01N33/53; G01N33/531; G01N33/533; G01N33/536; G01N33/543;

(IPC1-7): G01N21/76; G01N33/53; G01N33/543

- european: G01N33/533; G01N33/543

Application number: JP19850129717 19850614 Priority number(s): US19840621200 19840615 Also published as:

EP0165072 (A2) EP0165072 (A3)

Report a data error here

Abstract not available for JP61082165
Abstract of corresponding document: EP0165072

An attenuator is included in a reagent medium of a luminescent specific-binding assay to suppress undesirable extraneous light. In one such assay, an analyte in a sample is reacted with a specific binding partner attached to a solid surface, forming an immobilized pair at the surface. One member of the immobilized pair is then allowed to react with a specific binding partner previously conjugated with one component of a luminescnt reaction system, and the remaining components are provided in the reagent medium. The resulting light emitted in the luminescent reaction is recorded on photographic film or othr photodetector as a measure of the presence and quantity of the analyte in the sample. The reagent medium containing the remaining luminescent reaction system components also includes an attenuator, preferably a dye, which absorbs light over a range of wavelengths including that of the light emitted in the luminescent reaction, the attenuator being present in an amount sufficient to suppress the extraneous light observed adjacent the solid surface in the absence of the attentuator. Reduction of such extraneous light sharpens the recorded luminescent image, thereby allowing a more precise analysis of the light intensity, and additionally reduces the occurrence of false positive images in the assay. In another embodiment, the attenuator preferentially absorb light emitted in remote portions of a reaction volume so that only light emitted from proximal portions reaches a measurement means. Reactions otherwise requiring a separation step may thereby be conducted homogeneously.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

® 日本国特許庁(IP)

00特許出頭公開

@ 公開特許公報(A) 昭61-82165

@Int Ci.4 G 01 N 33/53

優先権主張

識別記号 庁内黎理番号 ④公開 昭和61年(1986)4月25日

Z-7906-2G

D-7906-2G 審査請求 未請求 発明の数 4 (全12頁)

の発明の名称 発光特異結合検定に於いて外部光を抑制する減衰剤

> の特 頤 昭60-129717

29出 願 昭60(1985)6月14日

到1984年6月15日 ③米国(US) 到621200

63発明者 ジョン エフ バード アメリカ合衆国 カリフオルニア州 マウンテン ビユー

18 サイプレス ポイント ドライブ 505

の発明者 ジョン ダブリユー アメリカ合衆国 カリフオルニア州 サンホセ フリント デイミンスキー グレスト ドライブ 2016

アメリカ合衆国カリフオルニア州 パロ アルト ユニヴ の発明者 ヴィンセント エイ アーシティ アベニユー 1650

マリンコヴィツチ の出 頭 人 マスト イミユノシス

アメリカ合衆国 カリフオルニア州 94043 マウンテン ビユー クライド コート 630 テムズ インコーポレ ーテツド

外4名 允代 理 人 弁理十 中 村 稔

1. 発明の名称 発光特異結合検定に於いて外 銀半を抑制する演奏額

2.特許請求の範囲

- (1) 発光反応系の成分の反応によって放射される 光を2つの反応性物質間の反応の尺度として利 用しかつ外部光を生成する特異結合検定に用い るための試薬媒質であって、発光反応系が放射 する光の波長の光を吸収しかつ外部光を抑制す るのに十分な湿度で存在する減衰剤を含む試薬 煤管.
- (2) 発光反応系の少なくとも1つの成分をも含む 特許請求の範囲第(1)項記載の試棄媒質。
- (3) 反応性物質が固体表面に固定される特許請求 の範囲第(1)項記載の試薬媒管。
- (4) 上記特異結合検定が免疫検定である特許請求

の範囲第(1)項記載の試棄媒質。

- (5) 上記試棄媒質が液体である特許請求の範囲第 (1)項記載の試棄媒質。
- (6) 放射光が化学発光によって生成される特許請

求の節囲第(1)項記載の試薬媒質。

- (7) 光がルミノールによって放射される特許請求 の節囲築(1)項記載の試事媒質。
- (8) 上記減衰剤が染料である特許請求の範囲第(1) 項記載の試薬媒質。
- (9) 上記減衰額が無色数料と黄色数料との混合物 である特許請求の範囲等(1)項紀載の試事媒質。
- (10)発光特異結合検定を行うための手段であって、 発光反応系の成分の少なくとも1つも含む手段

発光反応系が放射する光の波長の光を吸収す る波衰剤を含む試薬媒質と

を有してなる試験キット。

- (11) 上記手段が試験チャンバーをも含む特許請求 の範囲第(10)項記載の試験キット。
- (12)上紀手段が少なくとも1種の反応性リガンド をも合む特許請求の範囲第(10)項記載の試験キ
- (13) 上記減衰割が発光反応系の少なくとも1つの 成分との混合物で与えられる特許請求の範囲第

(10) 項記載の試験キット。

- (14)上記減衰剤が染料である特許請求の範囲第 (10)項記載の試験キット。
- (15)少なくとも2つの成分が所要である発光反応 系で放射される光を被検物質の存在の尺度とし て用いて試験溶液中に於ける被検物質の存在の ための特異結合検定を行う方法であって、

光に対して透明な少なくとも1つの面を有し かつその内部の該透明表面付近に被検物質と反 応性の物質が付いている試験表面を有する試験 チャンパーを用意する工程と、

試験溶液を詰試験チャンパー中へ導入して試験要面へ接触させ、それによってもし試験溶液 中に被検物質があるならば、該域検物質が試験 要面に付いている反応性物質と反応して固定された被検物質を生成するようにする工程と、

試験溶液を試験チャンパーから除去しかつ試 験チャンパー内を洗浄する工程と、

被検物質に対する特異結合性パートナーであって発光反応系の!つの成分と接合している特

る特異結合性パートナーを被検物質へ導入する 工程と、

発光反応系の残りの成分と指定測定部位以外 の部位で生成される光を抑制するための被衰利 とを含む試策媒質を試験チャンバー中へ導入す る工程と

を有してなる方法。

- (18)被検物質が試験チャンバー内の固体表面に固定される特許請求の範囲第(17)項記載の方法。
- (19) 減衰剤が染料である特許請求の範囲第(17)項 記載の方法。
- (20) 被検物質へ導入する該工程後でかつ試験チャンパー中へ導入する該工程前に接合結合性パートナーを試験チャンパーから除去する工程をも合む特許群求の範囲第(17) 項記載の方法。

異結合性パートナーを試験チャンパー中へ導入 するで課と、

未反応の接合結合性パートナーを試験チャンパーから除去しかつチャンパー内を洗浄するエ

発光反応系の残りの成分と発光反応系が放射 する光の波長の光を吸収する波嚢剤とを含むは 策謀質を試験チャンパー中へ導入する工程と、

放射された光の強度を記録する工程と を有してなる方法。

(16) 減衰剤が染料である特許請求の範囲第(15) 項

- 記載の方法。
- (17)発光反応系が放射する光を用いかつ測定手段 によって記録される、試験溶液中の被検物質の 検定のために試験チャンパー内で発光特異結合 検定を行う方法であって、

試験チャンバー内の指定測定部位に被検物質 を固定させる工程と、

被検物質に対する特異結合性パートナーであ って、発光反応系の成分の1つに接合されてい

3. 発明の詳細な説明

発明の背景

本発明は、一般に発光検定法に関し、より特別 には発光特異結合検定に於ける外部光の抑制に関 する。

特異結合検定は、試料中に小温度で存在する被 検物質またはリガンドの経済的な検出および測定 方法を提供する。特異結合検定は、一方が被検物 質であり、他方が解異結合性だートナーであって 互いに特異的に犯職する2種の結合性物質結合で たの基礎として働くことができる特異結合で トナーの例には、抗原一抗体、ビオチギー型が含 が表示してが、原素一基質とサブター更も知 が表示したができるが表示というが が表示したが、原子、基質とサブター更も知 がまれる。他の特異的結合性のよるの原因による。

多くの変化が提案されているが、1つのかかる 検定は、直接測定可能な標識反応の1成分と前以 て接合されている特異結合性パートナーと試料中 の被検物質を結合させることを含む。 復職反応を 測定して被検物質と複合特異結合性パートナーと の間の結合の程度を決定するが、この結合の程度 は決定方法の特殊性に依存しかつ試料中の被検索 気の重を反映することができる。特異結合検索 は参学的、医学的、医力の定量に多大の有用性がある ことが知られている。

級人かのヒトはある様の抗原の少量にさえも過去な反応を生じる。重萬となりあるいは死に到ることすらあり得る過大の反応はアレルギー反応と呼ばれている。近って、あるヒトがアレルギーを有するかを決定することができ、その結果、抗原への 暴露 を避ける ことができる たいはそのヒトをその抗原に 対して 駆然することができるようにすること は極めて望ま

過去に於て、アレルギー感受性は、抗原性の可能性のある対象物質を一定期間とト皮 腐細 いっぱ 地 でおき、ヒト反応を観察して感受性を判除と 生体内での貼付試験またはストラッチ(atraich) 試験で測定された。かかる生体内 試験 は、不確か でかつ定量化が困難であると共に、 医師にとって も患者にとっても不経済で不便で ありか つ時間を 複要することになる。

生体外免疫検定は、患者の体内 か ら 排 出 される 液体は料中に存在する、ある種の 抗 原 に 対 し て 特 5 結合性パートナーに接合されない成分はクロモ ゲンまたはルミノゲン試棄鑑質中へ供給され、環 環接合物と試棄経質との結合によってそれぞれ変 色または発光が生じるようになっている。

体内に於ける反応性成分の存在を検知することは、特異結合検定を用いるのに特に評議な医学的 に重要な診断技術である。1つの医理を例である 免疫反応に於ては、人体は単独で抗原と呼ばれる ある種の異種分子に応答して抗原に対して特異的 な抗体を産生し、侵入抗原を中和するのを助ける。

異的な抗体の量を測定することによってその患者 のアレルギー状態を示すことができる。特別な抗 順に対する抗体が人体に存在することを検出する 1 つの特異結合免疫検定に於ては、測定のために 指定された固体表面に抗原を付けた後、該抗原に 対して特異的な抗体を含んでいるか否かがわから ない患者からとったヒト血清に暴露させる。血清 中に抗体があれば、抗体は抗原と反応して、該抗 体も固体表面に固定される。血清を除去し、もし 抗原-抗体対が存在するならば、該対を幾つかの 方法のうちの 1 つの方法で模談する。例えば、抗 原-抗体対を抗ヒト抗体に接合された放射性原子 で標識し、それによって血清中に抗体被検物質が 存在していたときのみ、放射性原子は表面に固定 され(抗原-抗体対を通して)、その後で測定す ることができる。ラジオイムノアッセイと呼ばれ るこの方法は有効であるが、後で投棄しなければ ならない放射性試薬の使用が必要であることおよ び低い量の被検物質に対して感度が制限されるこ となどの幾つかの欠点がある。

特開昭61-82165(4)

発光特異結合検定を用いる場合、機つかの問題 が生じる・特に関心があるものは、測定のためだ。 になけれた光放射以外の表面または容積かから に放射である・外部光といわれるかかな光は指定 な動から放けされる光の測定を妨害する・今述べ たばかり放検定方法では、極端抗原一抗体対が固

壁の底部のような指定測定要面に濃縮される。被 検物質を含む第1溶液を、発光反応の1つの成分 と接合させた、該被検物質に対する特異結合性パ ートナーより前またはと同時に添加して、溶液中 および指定測定表面に特異結合対を生成させる。 次に、発光反応の残りの成分を第 2 溶液で添加す る。しかし、他の表面および管容積全体にわたっ て見られる反応対は外部光放射を生じ、指定測定 表面にある特異結合対からの光強度の測定を妨害 する可能性がある。かかる外部光を減少させる1 つの方法は、第2溶液を添加する前に管から試料 および第2溶液を物理的に除去する方法であるが、 この方法は別個の工程を必要とする。 かくして検 定は1工程法でなく多工程法を必要とし、従って 検定の実施費用が増す。かかる環境下で、外部光 の妨害を避け、特に多くのかかる 試験 をルーチン に行いかつ別個の工程がかなりの 費用 を計上する 場合に、検定を均質的に行い得る よう に すること は極めて望ましいことである。

従って、発光検定に於ける望ましくない外部光

定される固体要面付近で望ましくない外部光が生成され、発光中この指定表面の同りに * ハロー * 効果を生じる。この外部光は変更面の見掛けった広射される光の見掛けの相対強度はこの外部光と表の結果変化される。 すなわち、比較的弱く放射する固体要面領域は、それが実際に外部光によるよりも背景に対して独らかより明るく見える可能性があり、その後が明らかに相対的に強くかつ広くなる。この場合、不正確な測度が得られる。

関連する問題が非特異結合から生じる。上記特 異結合検定は一般に高度に特異的であるが、対応 る特異結合パートナーが存在しなくても免光反 応成分が表面に固定されるようになる非特異結合 があるかも知れない。かかる非特異結合が起こる と、非特異発光が放射され、試料中に対応する被 使物質が無くても反応性の偽陽性指示を生じる可 能性がある。

発光特異結合検定のもう1つの型に於て、被検 物質または被検物質類似物は、好ましくは透明管

を抑制する方法が要望されている。 本発明はこの 要望を達成するものでありかつ関連した利益をも 与えるものである。

発明の要約

本発明は、発光によって監視される検定に於け る望ましくない外部光を抑制する技術に関する。 1 つのかかる検定に於て、試験溶液中のリガンド または被検物質を発光反応系の成分の1つに接合 された特異結合性パートナーに結合させる。発光 反応系の残りの成分を、次に添加する試薬媒質中 で導入する。特に、この技術は、指定された測定 表面に固定された反応体から光が放射される検定 に関して用いることが好ましい。表面からの像の 鮮明度は増加され、その結果、像から行われる定 性的比較および定量的測定の両方あるいはその他 の測定の精度を向上させることができる。その上、 偽陽性指示の起こることが少なくなる。また、非 指定表面または容積からの外部光も即割される。 本発明によれば、特異結合性パートナーに接合 されていない発光反応系の最終的な残りの成分を

供給する試棄媒質中に、放射される発光の被展を 合む被展の光を吸収する被衰剤を与える。 被衰額 は、指定された測定表面または容積以外の表面 し はな軽折らの被衰剤が無ければ見えの ない外部光を抑制するのに十分な量で存在する。

今や、姚袞利の使用が発光特異結合検定の分野 に於ける調章な進歩を示すことは明らかであろう。 姚袞利は試運経質中に含まれて、、望ましくな 明な像とより正確な強度測定とをもたらす。 発光 が放射される指定測定表面が、放射光強度が記録 されつつあると音像体試異といて、 る場合、姚袞利は、便宜上、ば寅経質中に含まされ る換料または染料は合物として選ば至いできる。

本発明の他の特徴および利益は、例として本発明 の原理を示す恐付図面に関して述べる以下のより 詳細な説明から明らかになるであろう。

好ましい実施態様の詳細な説明

本発明の第1の好ましい実施監標に於ては、発 光免疫検定性に関して被棄剤を使用するが、この 場合、各糸に単一型の抗原が結合している機なの 固体糸を試験チャンパー10に取り付け、機なの 抗原の扱つかに対する抗体を含む可能性のある血 流に暴露する。特別な糸上の抗原に対して特異的 に結合する抗体が血清中に存在すると、その抗体 は抗原と結合し、次いで観察のために振動能 が大いて観察のとかに振動に が、ルミ ノールのような化学発光性分子が好ましい。

より詳細には、第1回および第2回が好ましい 発光検定法に使用するために適当な試験チャッハ の形状を示す。試験チャッハ チレンのような任意の適当な不反応性材料の の は、解性中空ピペットである、試験チャンパー 10の本体12は、別の平坦な表面(CUCは示し てない)に平接触するために適した平坦面14を 有する。平坦面14付近の試験チャンバー10の 容積の一部分は中空であり、従って細長い平底キ ャピティ16ができている。試験チャンバー10 の両端には、第1中空管状突出部18と第2中空 管状突出部20が設けられている。管状突出部 18、20のおのおのは、それぞれの突出部付近 の点でキャピティ16と連通していて、第1突出 部18に部分的真空を印加することによって第2 突出部20中を通ってキャピティ16中へ液体が 吸い込まれるようになっている。典型的な試験チ ャンパーは、長さが約17cm 、幅が約 1.4 cm 、高 さが約 0.8 ㎝である。キャピティ16は、長さ約 1 1 ca、幅約 0.9 ca、深さ約 0.1 xx の真直ぐな側 面の平底凹部で、本体12の17cm×1.4cm平坦 面14に閉口している。キャピティ16は、容積 が約1mkである。

複数、好ましくは38本の隔離された抗原接限 木綿糸22をキャピティ16にわたって交差して 張り、両端をキャピティ16の両側面の本体12 に固定する。各木綿糸は、その血液との反応性を 測定しようとする抗原の既知量で一定長の木綿糸 を被覆することによって調製される。代表的な抗 原としては、ぶたくさの花粉、バミューダ草 (Bersuda grass) のようなある種の草、西洋とね りこのようなある種の木、猫の毛のような動物の 成分が含まれ、これらの抗原は、当業者に公知の 多数の適当な方法のどれかで糸に付けることがで きる。糸22の幾本かは反応性の既知の特異的反 応体で被覆されていてもよく、あるいは未被覆の ままであってもよい。いずれの場合にも、対照ま たは標準として試験結果の較正に用いられる。本 実施態様では糸22を抗原で被覆されたものとし て述べたが、試験チャンパー10および以下に示 す試験方法は一般に特異結合検定に関して用いら れ得ることが認められるだろう。特に、本発明の 滅衰剤は、抗体の免疫検定での使用に限定される ものではなく、前述のように他の特異結合給定の ために広く用いることができる。

キャピティ16は、キャピティ16の開放面上

および糸22上に置かれた光透明性窓24で密閉 されていて、糸が密閉キャビティ16内にあるよ うになっている。窓24は、接着剤または溶剤接 着または経音波接着のような任意の適当な方法で 本体12の平坦面14に付けられている。発光強 度測定を得るために以下に説明する方法に於て、 糸22の指定測定表面28から放射される光に関 してのみ強度を測定することが望ましく、この場 合、指定測定表面は窓24の内面26に接触もし くは近接している糸22要面部分である。他の糸 2.2 表面部分またはキャビティ16の他の部分か ら放射される光の測定は望ましくなく、指定表面 2 8 以外の表面または容積から放射されるかかる 光は外部光である。上紀の好ましい実施態様に於 ては、糸22は、窓の内面26との接触によって 指定表面 2 8 の部分に沿って僅かに平坦化されて いるが、かかる平坦化は偶発的であり、本発明の 実施可能性にとって臨界的なものではない。

試験チャンパー10は、ヒト患者の血液中のような種々の抗原に対する抗体の存在を決定するた

めの免疫検定に用いることができる。血液試料を 患者からとり、この血液を遠心分離して約1mℓ 容量の血清試料を調製する。第1管状突出部18 に部分真空を印加することによって第2 管状突出 部20を通してキャビティ16中へ血清を吸い込 む。突出部18、20に栓をし、血清を糸22と 接触させて十分な時間インキュベートして血液中 の抗体を糸22に結合している抗原と反応させる。 インキュペーション時間は、典型的には約7~約 2 4時間である。血清中に存在しかつ特別な糸 22に付いている抗原と反応性の抗体があればこ の抗体は抗原に結合するので、糸22に固定され る。特別な糸22に結合している抗原に対する抗 体が血清中に無い場合には、該抗原で被覆された 糸には特異結合反応は起こらない。かくして、特 異的抗原に対する抗体が血清中に存在すると、抗 原 - 抗体対が糸22に固定される。特異抗原に対 する抗体が血清中に無い場合には、糸22に付い ている抗原に対して特異的に結合する抗体は無い。 種々の糸22には数多くの異なる抗原を付けるこ

とができるので、試験血清中に存在する機々の坑 体によって、ある糸は結合対を有するが他の糸は 有しないことがあり得る。糸22に結合した坑原 一坑体対29の存在は、第3図に毛髪状突出物と して除糸してある。

次に、血情をキャビティ16から重力で排版させ、電状突出部18を通してキャビティ16中へ サイ16中へ サイ16中の場合であることによってキャビ サイ16中部を洗浄する。洗浄液は、好ましく リリカ7の場敵塩硬衝の1分丸塩水である。洗浄液 を第2管状突出部20年通してキャビティ16か の排版する。この洗浄風作を、次に少なくとも2 回根返し、毎回新しい洗浄液でフラッシュし、キャビティ16から試験血情を完全に除去する。

結合抗原 - 抗体対29の存在は、対を発光環職することによって決定されるので、結合抗原 - 抗体対の存在は該対の部位からの光の放射によって見ることができる。糸22の部分からの光放射量 を次に測定して、各糸の抗原 - 抗体対29の反応性のレベルを決定する。望ましくは、指定側定要

面28からのみの光を測定する。しかし、本発明 を用いない場合、他の表面および容積から放射さ れる外部光が望ましくないのに測定される。本発 明を用いると、かかる指定測定表面28から放射 される光次けが測定される。

検定性の工程を説明する前に、好ましい実施に 様の反応体のための発光反応系の化学を認単・2 明する。有機分子ルミノーレ・(ジンジャドロー1・4 ーフタランナン) 4 5 0 ns の被長の光を発する。このルミノールの反応中に の被長の光を発する。このルミノールの反応 の被長の光を発する。このルミノールの成立 がはまれる。実際に関サールのは がはまれる。実際に対していい。 化和系一の反応はないない。 化和系一様にしなければならなか。 化和系一様にしなければならなか。 に変え、 でのいずれか1つのない。 では、3つのしなければならなか。 のである。 が成かたとは、 を一様にしなければならな光でいる。 他和を一様にしなければならな光での に関いる場合、 で成はならなかとはない。 ののいずれか1つのよう もれ反応に直接入らない。 もれ反応に直接入らない。 もれ反応にあるられているも のとする)

ール以外のジアシルヒドラジド、アクリジニウム 塩、シュウ酸ジアリール: ルンフェリンおよびフ ラボンモノヌクレオチドのよう な生物 2.3 を13 で 4.5 を13 で 5 を 会む。他の代表的な系は米国特許第文として そ明 理ぎた合まれるべきものとする。本発明は、光輝 がどんなものであってもすべてのかかる発光模様 たに適用可能であり、示の制限は現在の所知られ でいない。

上記の料ましい実施競機に於て、ルミノール反応系の触媒はHRPを抗しトigE に接合させることによって反応系へ与えられ、かくしてHRPが構造となる。この構造接合物は、ナカネ(Hakane) およびピアース(Pierce)、ジャーナル・オブ・ヒストウミストリー・アンド・サイトケミストリー (Journal of Fisiochemistry and Cytochemistry) vol.14、929ページ(1967)に記載されている方法のような標準的方法で調整される。

再び現在の所好ましい実施態様 に ついて 説明すると、血清を除去しかつキャビティ 16を洗浄し

ルミノール反応系は、成分のいずれかしつルミ ノールまたはHRPまたは酸化剤を抗ヒト抗体へ 接合し、この接合抗ヒト抗体を糸22に付いてい る固定化抗原 - 抗体対と反応させ、かつ別個に残 りの成分を試棄媒質で与えることによって、糸 2.2に付いている抗原 - 抗体対の存在および量を 測定するために用いることができる。抗原-抗体 対が存在しかつ固定されている場合には、ルミノ - ル反応の3成分全部が糸の所に存在し、光を発 する、逆に、特別な抗原に対する抗体が血清中に 存在しない場合には、試面媒質中に含まれていな い接合された成分が無いので、発光しない。(後 者の陳渊の1つの例外は非特異的結合によるもの であり、この例外については後で詳しく述べる) ルミノール反応系の化学を詳しく述べたが、本発 明は、その応用がこの反応系に限定されるもので はない。一般に、発光反応系は内部励起または外 部助起の結果として約100nm~約1500nmの 放射線を放射する。本発明を用いることができる 他の発光系は、例えば下記の発光性物質:ルミノ

た後、抗ヒトIEE に接合させたHRPの溶液を郭 2 管状突出廊20を通してキャビティ16中へ吸 い込む。この溶液を十分な時間、典型的には的 2 4 時間までの時間キャビティ16内に保持させ、 溶液中の抗ヒトIEEを余22の所で固定されている抗原一抗体対29のヒト抗体と特異的に結合さ せる。その結果、抗原一抗体対が存在する場合、 HRPは抗原一抗体対によって固定される。しか し、幾のかの余上に抗原一抗体対が誤い場合でも、 のの後含トドはそれらの余に非特異的に結合 少量 る可能性がある。

インキュペーション後、抗ヒトIBEに接合している残留未反応HRPを含むは質を第2署状突出部20を通してキャビディ16から排放する。年ビディ16を、好ましくは、新しい娯政塩場で、前述の方法で、少とも3回洗浄して未結合HRPの底跡を除去する。

次に、キャビティ 1 6 をルミノールと過酸化水 素、好ましくはpH約9 の 1 0 0 mm 素塩緩衝液中 に5ミリモル(mH)のルミノールと1 mMの過酸化水 無とを含む試棄経費で満たしてルミノール反応系の残りの成分を供給する。 貞工程でHRPがそこに 固定されている余 2 2 上の反応部位に 於てルミノール反応系の 3 成分全部が存在し 飲 計される、 反応が結合う、その配位から光が試 計される。 日RPが結合されない場合には、ルルミノール反応 は触媒されず、ルミノールと適故化水業が 破中に 存在しても光は実質的に放射されない。

 法を意味する。従って、 模職 は、発光性分子 のリガンドへの物理的付着に限定されない。

発光光を生成させかつ記録するため、キャビテ ィ16中の適所に試薬媒質を入れ、試験チャンバ - の管状突出部18、20を密閉する。暗室中で、 試験チャンバー10を1枚のフィルム30に接触 させ、平坦面14をフィルム30に押しつける。 フィルムは、好ましくは米国マサチューセッツ州、 ケンプリッジのボラロイドコーポレーションから 発売されているポラロイド57型インスタントフ メルムである。フィルムを十分な時間、通常約1 秒~約2時間、好ましくは約5分~約40分間露 出してルミノール反応から放射される光を記録す る。フィルムを処理し、像を解析して各糸22に 結合していた抗原-抗体対の程度を決定する。別 法では、光を、眼または増倍型光電管または他の 光検出器のような他の適当な手段で測定すること ができる.

第4図は上記の方法で得た典型的な像を示す。 白い線は糸22の像であり、糸に結合している抗

原 - 抗体対の存在を示す。強度が強い程、その特 別な糸上に存在する抗原に対する患者の反応は大 きくなる。第4図に見られるように、多くの糸の 像の周りは外部光のためにかなり ぼやけており、 このぼやけは、時に・ハロー・として知られてい る。第6図は、同じ血液の対応する像であるが、 ラジオイムノアッセィ法で標 識 さ れた像を示す。 発光複雑法では、ラジオイム ノ ア ッ セィで生成さ れるフィルム中には存在しない 幾 つかの線が出現 する。発光法は感度が高くかつ 従っ てラジオイム ノアッセィ法では見られない 幾 つか の線を生じる が、第4図の発光法で観察される (が第6図のラ ジオイムノアッセィ法では見 ら れ ない) 幾つかの ラインは偽陽性指示であり、 非 特 異 的 結合から生 じるものである。かくして、上記発光法には、外 部光と偽陽性像の存在の可能性があるための不確 かさという欠点がある。

本発明によれば、少なくとも 発 光 反応系が放射 する光の彼長の光を吸収する波 変 剤 がば単謀質中 に含まれていて、放射光の記録 中 存 在するように なっている。 概要期は、抜焼要剤が無い場合に多くの糸22の付近に存在する望ましくない外部光 を削削するのに十分な量で存在。 好ましく レマノール反応に用いる場合、残棄剤は、ルミノール反応で放射される光の液長450 ne付近の液長の光を吸収する市販染料の混合物である。 染料は、外部光を削削するために十分な量で試減拡資中へ入れられる。 減衰剤は、偽陽性指示の観察を減少し、その結果、この方法の修慎性を向上することも見いだされた。

多数の設料の吸収スペクトルを測定して、ルスペクトルを対すな射される光の破長を含む吸収スペクトルを有する受容できる設料または設料はルルチでのマコーミックコーポレーション(McCorale Corporation)からシリング(Schilling)の商順をもつFD&C(食品、医薬品および化粧品用)を出いませる。 シリング 乗り上が 料 4 2 0 nm に吸収ビークがあり、シリング 乗り 独 は th th 5 2 0 nm に吸収ビークがあることが観察され

特開昭61-82165(9)

た。シリング費色染料は、タートラジンとしても 知られているFD&C費色染料は5とアラル (Allura*) レッドACとしても知られている FD&C赤色染料#40との混合物を含む。ター トラジンとアルラレッドACとは、それぞれメイ クインデックスの第9版中エントリーNa B B 4 7 と276であり、これらのエントリーは参照文と して本明細書中に含まれるものとする。シリング 赤色染料は、エリスロシンとしても知られている FD&C赤色染料#3とアラルレッドACとして も知られているFD&C赤色染料は40との混合 物である。エリスロシンおよびアルラレッドAC は、それぞれメルクインデックスの第9版中のエ ントリーNo.3 6 1 5 およびNo. 2 7 6 であり、これ らのエントリーは参照文として本明細書に含まれ るものとする。しかし、これらの特殊な効料の体 用が本発明の実施にとって臨界的ではないことを 強調しておく。その代わりに、染料が検定法自体 に悪影響を与えない限り、発光反応によって生じ る光の波長付近の光を吸収するどんな染料または

染料の組み合わせも受容できる。

吸収スペクトルに基づいて、ルミノール反応系に対して好ましい破棄剤を、試験した黄色染料と 赤色染料との等容量混合物として選んだ。この散す される光の破裂スペクトルはルミノールによって散射 される光の破裂公本450mmを含む約350mm~ 約575mmのスペクトル範囲にわたる光吸収を示す。選択される残棄剤は少なくとも発光反応系が 放射する被長の光を吸収しなければならない。他 の被長のスペクトルにわたる吸収は許容でき、か つな展現の作用を妨げない。

試業鑑賞中の被養剤染料の機度は外部光を抑制 するのに十分な機度でなければならない。本出服 人はこの可能な説明に束縛されたくはなく、また 未発明の実施可能性がこの可能な説明によって削 限されることはないが、現在わかっている、第1 図の実施超様に於ける外部光の原因は第3回に示 されでいる。フィルム30に達する光の主徴度は、 矢印34で示されるように、試棄鑑賞32および 窓24を適して指定側度表面28がらフィルム

従って、残変剤の偏度は、外部光(矢印36) を抑制するのに十分な光の量を吸収するが指定測 定 変面 28 から放射される光(矢印36)には小 な影響しか与えないように選ぶ入ことができる。 従って、残変剤の環度の選択は、外部光を抑制す るのに十分な光吸収と写真露出時間を過度に長く するようなあまりにも多すぎる直射光の吸収との 動配合む。 従って、残変剤の 環能は、放射光の吸 収に関するものであって、発光反応の選択的阻止 に関するものではないと考えている。 残裂利は発 光反応系の成分ではないので、各反応系のための 残衰剤の選択および最適化は、ここに説明した物 煙的原理に基づいている。

ルミノール反応系のために添加されるべき検接 利染料の好ましい番を決定するために、一連の満 をを行った。上述のようにして、ただし染料準か らとった血清部分について行った。結果は同でされ た光度計の電圧信号を測定することによって、5 つの試験のおのおのに対して同一の対照糸の指定 測定表面から放射される光の強度を測定したと、 別定したか、余の低のよって、の光度計信号を外部 光性等として測定した。下記第1章に結集を示す。

	第	1 表	
振振しする 大変で でいる を ないで ないで ないで ないで ないで ないで ないで ないで	陽性余 電圧 (信号)	付近のプ ランクフ ィルム電圧 <u>(外部光)</u>	信号対 <u>外部光比</u>
0	4.44	2.84	1.56
0.5	4.42	0.145	30.5
1.0	4.36	0.110	39.6
2.0	3.78	0.105	36
5.0	2.38	0.090	26.4

股料減衰利を用いない (編度比 0 の)場合、 信号 対外部光比は 1 より僅かしか大きくないので 立 定 询定 表面 2 8 の像は 容景 第 2 個に 見られるで 1 ない。 致足知遺度を増する、第 2 個に 見られる。 第 1 板で 1 を 1 を 2 8 からように、 3 第 3 個からに、 5 第 3 個からなった。 第 3 個が必ずの 近次外部光を顕著に減少させる。 信号 対象 度 比が は 第 4 個) は、 ば 東 大と な る。 変 真 像 男 的 1 . 0 の で ま 食 な の 質 数 が り 1 . 0 の で ま で 変 和 変 野 必 が 1 . 0 の で ま で な の 変 変 す な 野 な か

刑の存在によって外部光は実質的に抑制されてい るので、像上の線はぼけずに鮮明である。糸の指 定測定表面から発する光だけがフィルムに記録さ れている。逆に、個々の糸の像の強度は、ほやけ のために像の幅および強度に関して不確かになっ ている第4図の対応する線よりも血清中に存在す る抗体の量をより真実に示している。第4回中に 存在する幾つかの線が第5 関中には存在しないと いう予想外のことが観察される。第4図には存在 して第5図には存在しない線は、おそらく糸22 に非特異的に結合することによる偽陽性指示を示 すものと思われる。すなわち非特異的結合は、実 際に存在しない場合に陽性指示を生じる。この仮 定は、第4図には線38、40の像が存在するが 第5図には対応する線が無いことによって支持さ れる。線38、40は意図的陰性試験較正線であ り、無反応および無像効度を示す。第5回の像は 線38、40に対応する線を示さない。従って、 本発明の減衰剤の使用を示す第5回の結果は、正 しい検定結果をより真実に示すものである。

て改良されるが、相対端度比が1の場合に最大の相対的改良が見られる。この染料濃度に於て、彼 長450msの光の吸光度は約8.4である。上記と 同じこの最適化方柱は、他の発光度応派に関して 用いられる被裏剤の最適端度決定のために適用す ることができる。

第4図および第6図に示したと同じ検定で、し かし減衰剤染料の最も好ましい相対濃度比を試策 遂管中に今む検定の写真像を築5図に示す。減衰

好ましい染料は、検定法に悪影響を与えない FD&C用の市販染料を混合して、ルキノールま たはルミノール以外の発光利に関して用いるため に適当な狭変割を得るなどによって容易に選択す ることができる。他の発光反応系に明いるため かかる残変剤を調製するためには、その反応系の 放射光の被長を測した後、その彼長に吸収がある 染料を選ぶか、あるいは前述の方法で放射光の彼 異に於て一緒に吸収する染料の混合物を調製しさ よすればはい、選択された被変剤の最適適度は、 第1表に関する方法などで決定される。

本発明の被棄刑は、使用が経済的である。比較 的安い被棄刑のほんの少量をは棄権質に与えれば よい。血清、洗浄液、HRP接合抗しトIEE 含有 株質には被棄利を添加する必要はない。発光反応 系の参加取分を一連の媒質に加えた後、被棄利を 米が記録される通所の媒質に活加する。

本発明の減衰剤の使用は、所望でない外部光を 遮蔽するために窓24上に置くことができるマス クの使用よりも経済的でありより有効である。 ま

本発明の減衰期の使用は、不均質型でなくて均質型のある種類の特異菌を決定を行わせることを表する。適応常期では、本質をは、本質を発生している発生のような対している光と、本質別できなり、表示を提供で、放射される光とで別できない。

例えば、第8図に示すように、試験試料からの 反応済み被検物質を含む対50を透明管54の内 面52に固定させることが物質に乗の 1 成分と接合された、被検物質に対する結合性に トナーを含む溶液を管54中へ漏入し、イン ュペートして被検物質と環境に被検物質接合 を反応させる。傾例では、残留未反応特異結合性 パートナーを含む溶液をで、次に、等54内的除去 体方性では、機能接合物を含む溶液が等中に現 維方性では、機能接合物を含む溶液が等中に現

逆に、資料のような複数制を、接合模様以外の 免先反応に於ける提りの参加成分を含む試 運 豚 で の部分として管 5 4 に添加する場合には、 運 豚 略 収 5 8 および 運 扇裏面から放射される外部 光 は 吸 収 されるので、接定制定表面 5 6 から放射さされる 光の測定を妨害しない。試験は料および環 識 接 物 含有 で発生する外部光が 1 枚のフィルムのよう な 測定手段に 連 する所に 吸 収 されるの で、 滅 誤 刑 合 有 試 異 数 質 の 退 人 和に除去される必要がな い。 従って、2つの物理的隔離を必要とする不均質検 定は、本発明の城衰割の使用によって均質法に変 えられる。

本発明の減衰剤が発光特異結合検定法に顕著な 改良を与えることは明らかであろう。本発明の減 衰剤は、指定美丽または指定容積から放射される 光の測定を妨害する外部光を優先的に減少させる かの延延済的でありかつ有効である。当襲者は、 本明観書中に記載した方法の変化が本発明の積神 および範囲内でなされ得ることを認めるであろう。 特に、他の発光反応系および検定方法を本発明に 関して用いることができる。従って、本発明は、 本明明特許請求の範囲による以外には限定され るものではない。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、本発明の第の実施競技に関して発光 検定に用いられる試験チャンバーの斜視図であり、 第2図は、第1図の試験チャンバーの、線2-2についての部分的拡大断面図であり、

第3図は、第2図の一部分のさらに拡大した詳

細図であり、

第4図は、波袞翔を加えない場合の、第1図の 試験チャンパーを用いる試験直接の発光検定の結 果の写真像であり、

第5図は、第1図の試験チャンパーを用い、かつ本発明の減衰剤を添加した場合の、第4図に示した試験結果を得るために用いたと同じ試験血清の発光免疫検定の結果の写真像であり、

第6回は、第1回の試験チャンパーを用いる、 第4回に示した試験結果を得るために用いたと同 じ試験血清のラジオィムノアッセィの結果の写真 像であり、

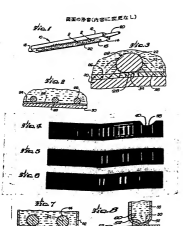
第7図は、本発明の第2の実施艦様に関して用いられる、一般にほ形の固体表面がその中に设置されたビーカーの断面立面図であり、

第8図は、本発明の第3の実施機様に関して用いられる、内壁表面上に反応性成分が塗布してある管の断面立面図である。

図面番号の説明

10・・・試験チャンパー、14・・・平坦面、

16・・・平底キャビティ、22・・・抗原被理 木縞糸、28・・・指定器定表面、29・・・糸 に結合した抗原 - 抗体対、30・・・フィルム、 32・・・試策謀質。



手 続 補 正 書 (万式) 60.10.16 昭和 年 月 E

株許庁長官 字 智 道 郎 殿

1.事件の表示 昭和60年特許順第12

2. 発明の名称 発光特異結合検定に於いて 外部光字物細する滅療剤

3.補正をする者

事件との関係 出職人

名。称 マスト イミュノシステムズ

4.代 理 人

住所 東京都千代田区丸の内 3 丁目 3 著 1 号電話 (代) 211-8741

氏 名 (5995) 弁理士 中 村

5.補正命令の日付 昭和60年9月24日

6.補正の対象 全図面

7.補正の内容 願書に最初に添付した図面の浄書 (内容に変更なし)

